

LIVACOX T

Pooblaščno

- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live

Product identification

Ime zdravila:

LIVACOX T

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Pot uporabe:

Za inhaliranje

Dajanje v vodo za pitje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Farmaceutvska oblika:

Peroralna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Za inhaliranje:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Davanje v vodo za pitje:

-

brojler

- Meat and offal. 0 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AN01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v Italian

Na voljo samo v Italian

Na voljo samo v Italian

Na voljo samo v Italian

Na voljo samo v Italian

Na voljo samo v Italian

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English Italian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/06/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

13/06/2001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100559>